cited in the European Search Report of EP 33 34 3387-7 Your Ref.: \hat{t} -701005 78 (EP)

XP-002215843

AN - 1991-344721 [47]

A - [001] 014 038 04& 07& 075 09& 143 144 15& 151 155 157 163 166 169 170 171 172 174 195 213 217 220 223 239 262 278 305 344 364 365 381 437 512 516 518 523 633 681 689 693 726

AP - JP19900025955 19900207

CPY - TEIJ

DC - A23 A92 E22

DR - 0247-U 0258-U 1644-U

FS - CPI

IC - C08G63/78

KS - 0004 0016 0036 0037 0073 0230 1291 1315 1317 1319 1321 1331 1363 1369 1383 1405 1407 1456 1462 1466 1844 2051 2064 2148 2150 2208 2321 2560 2589 2595 2780

MC - A02-A06 A05-E01A1 A05-E01D3 A08-E03B A09-A02 A10-D A12-P01 E22

M3 - [02] A422 A960 C710 G010 G015 G100 H401 H481 J011 J013 J131 J133 J171 J582 M210 M211 M213 M214 M231 M232 M262 M272 M280 M281 M282 M311 M320 M321 M342 M382 M391 M411 M510 M520 M530 M531 M540 M620 M630 M782 M903 M904 N101 Q121 R038; R01644-M R16404-M; 9147-C6302-M

M4 - [01] G010 G019 G022 G023 G112 G331 H1 H103 H142 K0 K4 K431 L9 L951 M1 M122 M129 M143 M149 M210 M211 M273 M282 M320 M414 M510 M520 M533 M540 M782 M903 M904 N101 Q130 R038 W003 W013 W031 W321 W336 W533; 9147-C6301-M

PA - (TEIJ) TEIJIN LTD

∠PN - JP3231918 A 19911015 DW199147 000pp

PR - JP19900025955 19900207

XA - C1991-148774

XIC - C08G-063/78

- AB J03231918 The method comprises mfg. a polyester mainly comprising an acid component (mainly terephthalic acid) and a glycol component (mainly ethylene glyol) using an organic Ti-cpd. as an ester-exchange catalyst or an esterification catalyst. 0.9-2.2 wt.% of diethylene glycol is by-produced during the reaction, and, 0.05-2.0 ppm of anthraquinone-based blue dye is added prior to the initial stage of polymerisation.
 - Polyester may contain up to 5 mol.% of the 3rd components to the major components (at least 95%) terephthalic acid, ethylene glycol and diethylene glycol. Copolymerisable 3rd components are e.g., aromatic dicarboxylic acid (isophthalic acid (isophthalic acid, naphthalene dicarboxylic acid), alicyclic dicarboxylic acid (decalin dicarboxylic acid) and aliphatic dicarboxylic acid (succinic acid). Glycol components are aliphatic diols (trimethylene glycol), aromatic diols (naphthalene diol), alicyclic diols (cyclohexane diol), alicyclic oxycarboxylic acid, etc. The organic Ti-cpd. is tetrabutyltitanate, diisopropoxy-bis(acetylacetonate)titanium, tetrabenzoate titanium, pref. Ti-acetate and Ti-trimellitate, in amt. 5-20 ppm (as Ti).
 - USE/ADVANTAGE Used for safe food packaging, having high transparency, mouldability and hue. (5pp Dwg.No.0/0)
 - CN R01644-M R16404-M 9147-C6302-M 9147-C6301-M
 - IW POLYESTER MANUFACTURE TRANSPARENT MOULD FOOD PACKAGE ADD ANTHRAQUINON BLUE DYE INITIAL POLYMERISE TITANIUM COMPOUND ESTER EXCHANGE FOTERIFICATION CATALYST

19日本国特許庁(JP)

11)特許出願公開

@ 公開特許公報(A) 平3-231918

®Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❷公開 平成3年(1991)10月15日

C 08 G 63/78 63/85 NMQ NMW 7211-4 J 7211-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全5頁)

❷発明の名称

願 人

個代 理 人

ポリエステルの製造法

②特 願 平2-25955

②出 願 平2(1990)2月7日

@ 発明者 倉 辻 @ 発明者 広瀬 孝 俊

@発明者中尾

雅彦

P 尾 卓生 5 人株式会社

帝 人 株 式 会 社 弁理士 前田 純博

愛媛県松山市北吉田町77番地 帝人株式会社松山事業所内 愛媛県松山市北吉田町77番地 帝人株式会社松山事業所内 愛媛県松山市北吉田町77番地 帝人株式会社松山事業所内 大阪府大阪市中央区南本町1丁目6番7号

明 稲 🛊

1. 発明の名称

መ出

ポリエステルの製造法

2. 特許請求の範囲

有概チタン化合物をエステル交換触線取及はエステルで換触線取及成分とし、テレフタル酸を主たる酸分りコールを主たるがリコールを製造するに際し、ジェチンとリコールを反応中に 0.9~ 2.2重量 % 引 とうさい 及び重合 初期以前の段階で、アントランスズルー染料を 0.05~ 2.0ppm 延加することを特徴とするポリエステルの製造法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明はポリエステルの製造法に関し、詳しくは透明性が良好で且つ材質から充塡物への溶出が実質的にない、食品包装材料に適した色相良好なポリエステルの製造法に関する。

[従来の技術]

ポリエステルは物理的材質。化学的材質、透明性にすぐれるため、繊維、フィルム、工業用樹脂の他、近年、食品包装容器としても広く使われている。

食品包装容器として、ボリ塩化ビニルの機に可 型剤を使用することなく、またポリアクリロニト の様なことをイマーを残存品が生まれる。 がリエチレンテレートは食品をある。 がはポリマーに透明性をあばれている。 を媒はポリマーに透明性のよれている。 がは、カールのでは、がいるがある。 がいる。例えば重合触媒として、繊維、フラ酸である。 の代りに三酸化ゲルマニウムが好んで用いる。 れている。

また、エステル交換法による組合は、EI触媒としてカルシウムやマグネシウムよりも、可容性の有機チタン化合物が用いられている。

[発明が解決しようとする問題点]

有機チタン化合物はポリマーに対する溶解性が すぐれるため、ポリマーの透明性は良好であるが、 ポリマーが若干技味にむ色する上、成形時の治安 定性が低い傾向がある。

色相についてはコバルト化合物等の図色剤を使用することが知られている(例えば特開昭 57-165424月)ものの、コバルト化合物はポリマーの 最安定性を扱う傾向がある上、酸性食品被等に微 凸ではあるが溶出する恐れがある。同様に染料で も倒フタロシアニン系のものは衒生上問題がある。

本発明者らは、安全衛生上問題がなく且つ透明性良好で成形性に切れ、しかも色相の良好な食品包装用途に供し得るポリエステルの製造技術を提供するものである。

[問題点を解決するための手段]

- 3 -

ン殿、たとえばマロン段、コハク膜、アジピン段 などが例示される。またグリコール成分としては、 聞 訪 族 ジォール、 た と えば ト リ メ チ レ ン グ リ コ ー ル,テトラメチレングリコール.ヘキサメチレン グリコールなど:芳香族ジオール、たとえばピト ロノン, カテコール, ナフタレンジオール, レゾ ルシン, 4.4′ - ジヒドロキシージフェニルース ルホン. ピスフェノールA [2.2′ – ピス(4-ヒドロキシフェニル) プロパン】. テトラブロモ ピスフェノールA, ピスヒドロキシエトキシピス フェノールAなど:断環族ジオール、たとえばシ クロヘキサンジオールなど;歯肪族オキシカルボ ン底、たとえばグリコール酸、ヒドロアクリル酸、 3-オキシプロピオン酸など;脂 風底オキシカル ボン鼠、たとえばアシアチン鼠。キノバ殴など: 芳香族オキシカルポン酸、たとえばサリチル酸。 ローオキシ安息番段、Dーオキシ安息番段、マン デル図、アトロラクチン酸などを挙げることがで きる.

さらにポリエステルが実質的に線上である笹田

することを特徴とするポリエステルの製造法である。

本発明において「ポリエステル」とはテレフタルので主たる以成分とし、エチレングリコールを主たるグリコールとするポリエチレンテレフタレートである。ここに「主たる」とは95モル%以上を含い、5モル%未設のテレフタル酸、エチレングリコール、ジエチレングリコール以外の第3成分を含有することが出来る。

- 4 -

内で3価以上の多官能化合物、たとえばグリセリン・トリメチロールプロパン・ペンタエリスリトール・トリメリット 限・トリメシン酸・ピロメリトット酸・トリカルパリル酸・没食子酸などを共らしてもよく、要すれば単官能化合物、たとえば 0 ーペンゾイル安息番殴・ナフトエ酸などを転加してもよい。

本発明のポリエステルは、エステル化又はエス テル交換は蝶として有概チタン化合物を用いる。

ネート、トリメリット酸チタン、酢酸チタン、チ タンメチレートマグネシウム、チタンアチレート マグネシウム、チタンオクチレートマグネシウム、 チタンプチレートカルシウム、チタンエチレート ストロンチウム、テトラブチルチタネートと無水 トリメリット強との反応生成物、及びこれらの部 分加水分解物:ショウ酸チタン、ジオキザラート チタン(Ⅱ)殴カリウム、ジオキザラートチタン (皿) 段アンモニシウム, オキソジオキザラート チタン(N)酸水菜。オキソジオキザラートチタ ン (IV) 耐ナトリウム, オキソジオキザラートチ タン (NV) 段パリウム、トリオキザラート (NV) 殴カルシウム及びこれらの水和物等をあげること・ ができる。これらのうち、熱安定性、加水分解安 定性、ポリマーへの溶解性等の点から、酢酸チタ ン、トリメリット破チタンが好ましい。

使用団としてはチタン原子として 5~20ppa 程度が好ましい。

本発明において、ポリエステルの反応中に、ジェチレングリコールを 0.9~ 2.2望位%副生させ

- 7 -

くポリマーが劣化する。 2.2 望口%を超えると、成形温度は下げられるが、エーテル結合が主鎖に入りすぎ、これによってポリマーが船的に不安定となる。 0.9~ 2.2 国口%の范囲にある限り、窓安定性と流効性のバランスがとれ、良好な成形品が得られる。

本発明において、更に受合初別以前にアントラキノン系ブルー染料を 0.05 ~ 2.0ppm 添加する。コバルトや関フタロシアニン系ブルー染料は酸性食品被やアルコール食品液で溶出し、食品衛生上不適当である。アントラキノン系ブルー染料では、上記 0.05 ~ 2.0ppm の色囲では、酸、アルコール、オイル等疑似食品液で溶出テストを行なっても、極めて感度のよい紫外分光光度計ですら、検知せず、実質的に溶出しない。

アントラキノン系プルー染料の添加時期は、 重合 初期以前、特に内温が 260℃以下の時点が好ましい。 図合中期以降、後期に添加すると、 割色の効果が小さいばかりか、 奥物が発生する場合がある。

る。ポリエステル製造時、ポリマー中残存率が 0.9~ 2.2重日%となる様にジェチレングリコールを添加してはならない。添加すると徴量であるが未反応のジェチレングリコールが残存し、衛生上間題がある。従って、ジェチレングリコールは反応中に共竄合される様な形で副生させる必要がある。具体的な方法としては、例えば

- (1) 食合初期に高温常圧保持時間を通常より長目にとる。
- (2) エステル化又はエステル交換反応終了後、リン系安定剤を添加した状態で保持する。

等が例示される。

ジエチレングリコールの副生共図合段は、ポリエステルに対して 0.9~ 2.2 質量%である。 0.9 見量%未満では溶改成形温度を高くする必要があり、ほ分深を起し易い。成形過度を高めない場合には、溶酸時、高密度で剪研発熱が起こり、尚じ

-8-

アントラキノン系 ブルー 染料の 添加 畳は 0.05 ~ 2.0ppm である。 0.05ppm未 設では 割色の 効果 が少なく、 2.0ppm を超えると 育味が強すぎ、チタン は 媒によってベースの 買味が強いと 緑色がかることもある。

アントラキノン系プルー染料としては、特に 1.4-ビス(メチルフェニルアミノ)アントラキ ノン-3-スルホン磁が好ましい。本発明の短開 内で初めて透明且つ色相良好なポリマーが得られる。

本発明においては、必要に応じて他の級加剤、 たとえば特色剤、抗酸化剤、紫外憩吸収剤、帯容 防止剤、避燃剤などを使用してもよいが、食品衛 生上、できる限り何も飯加しない方がよい。

[実 尥 例]

以下実施例により、本発明を補設する。なお、 実施例中「部」は、選員部を意味する。又、実施 例中で用いた特性の協定法を以下に示す。

1) 固有站度: [カ]

フェノール/テトラクロロエタン(超量比60

/40)の混合溶解を用い、35℃で測定した溶液 粘度から貸出した。

2) ポリマー色相:L.a. b

ポリマーを 140℃×1時間為処理し、ハンター式カラーマシンで翻定した。

ポリマー中シェチレングリコール製度: DEG

ポリマーをヒドラジン分解し、ガスクロマト グラフィーによって定員した。

4) ヘーズ:

3 オンスの射出成形版(東芝版帳製、IS-60B型)を囲い、シリンダー過度 270℃、射出圧力 30㎏ / cd. 成形サイクル 35秒。 金型温度 20~30℃の条件で、 100㎝× 100ლ× 2㎝の平板を射出成形する。

この平板を积分球式迅度針を用い、ヘーズを 翻定する。

5) アセトアルデヒド:

3 オンスの射出成型版(東芝版級株式会社段、 IS-60B型)により、外形28点、長さ 160点。

- 1 1 -

ラキノン - 3 - スルホンQの吸光波長)の吸光 度を測定した。

またクロロホルム抽出液を乾固後、残液をメ タノールに溶解、 富豊満定にて窒素とイオウを 定員した。

実施例1~3. 比较例1~3

ジメチレンテレフタレート 1700部. エチレングリコール 1100部. 酢酸チタンのエチレングリコール 都被 (T i として 1.0 w t %)を 1.5 部 (T i として 1.0 w t %)を 1.5 部 (T i として 1.0 w t %)を 1.5 部 (T i として 1.0 w t %)を 1.5 部 (T i として 8 ppa) エステル交換反応 行った。留出に仕込み は 1.70~235 でエステル交換反応を行った。留出・ジ は 2 が 出 に ドロキシメチルホスフェートのエチレン 添り 1.7 部 後 (P として 5.5 w t %)を 1.7 部 が リコール で は (P として 5.5 w t %)を 1.7 部 は リコール で 合反応 信に移した。ここで 1.4 ー ジ (メンカル リコール で 1.5 分間 に 1.5 分間

内厚 2.5 m. 盛日38gのプリフォームをシリンダー温度 275℃、射出圧力30kg/cml. 成型サイクル35秒、射出金型及びコア温度を20~30℃の条件で成型した。

このプリフォームの口部をサンプリングし、冷波粉砕、セラニーズ法によりガスクロマトグラフィーを用いてアセトアルデヒド(AAと略記する)を定位した。

6) 材質點頭:

上記プリフォームを加殺し、プロー延伸して1 g ボトルを作成した。このボトルの関節(内 厚内 0.3 cg)をサンプリングし、谷比 1/100 で 4 % 酢酸中 95 ℃ × 30分で抽出後、【 C P に て 溶出金属を定員した。

7) 染料の抽出試験(UV. N. S):

前記1 2 プローボトルの関節をサンプリングし、クロロホルムで至温20分間超音波にて抽出した。これを3回くり返して抽出液を臭め、10倍に資盤して気外分光光度計にて580nm . 625nm (1.4-ジ(メチルフェニルアミノ)アント

-12-

受合反応 宿より常法によって大口の液水中に抜きだし、[n] 0.53 のストランド型のチップを得た。

このチップを 150℃で 2 時間 窓処理 した後、0.5 mm 内の高真空下、 230℃で 15時間 固相 経合を行った。その処理したチップの [ヵ] は 0.76 で共食合ジェチレングリコールは実施例 1 . 同 2 . 比效例 1 及び同 2 ではいずれも 1.4 wt %、また実施例 3 及び比效例 3 では 1.5 wt %であった。このポリマー及び成形した 1 gボトルの性能は第 1 表の通りであった。

第 1 發

		チッフ	7色相]		材	Ħ	E	3
	梁 科			平板	ボトル	UV			1
	磁加图	Coll	Colb	ヘーズ	AA*	580nm	625ma	N	s
	opsa.			%	ppm	%	%	ppb	ppb
比较例	0	81.2	2.0	0.6	7	0	0	不検出	不饒出
2 実際例	0.01	81.0	1.7	0.6	7	0	0	tr	"
1	0,1	80,3	0.7	0.5	7	0	0	"	
2	0.5	80.0	0.4	0.7	7	0	0		u
3 比较例	1.0	80.9	- 1.0	0.6	7	0	0	#	"
3	5.0	73,2	- 2.5	0.7	7	定位下降	以下		"

* アセトアルデヒドの母

庶

0.01ppgでは色相改音効果は殆どない(比較例

- 1 5 -

		రె	g	_	>			0	0	######################################	0
#	L		L							8	
THE DE		రి	윰	c)			0	0	. 0	1000年
		S	eg eg	五数图数		,		0	0	0	0
# FLVAA			500	7				6	9	7	7
平板ヘーズ ボトルAA			%	0.7				1.5	9.0	6.0	0.8
SZ SZ		Cal D		1.8				0.8	9.	6.0	1.0
チップ品区		DEG Call Cal b		80.5			•	8.	79.8	80.0	78.9
#		DEG	#1%	1.4				9.0	2.7	4.	1.5
200		盛		豆合末				虽合前	•	*	•
면 40)				1.4-ツ (メチル G合末	フェニルアミノ)	アントラキノンー	3-スルホン国	4	ts	切フタロシアニン	ブルー 酢協コバルト
7	怒	巫		4				2	9	7	80

_

2).

なおいずれもヘーズ、AAは点めて少なく、また材質テストで染料の溶出は認められなかった。

比较例4~8

変 節 例 1 において、 染料を な合 未 期 に 添 加 し たもの (比 数 例 4) 、 常 圧 包 合 反 応 時 間 (N H) を 0 分 。 30分 と し た も の (比 数 例 5 。 6) 、 又 、 染料 1.4 - ジ (メ ヂ ル フェニルアミノ) アント ラ キノン - 3 - ス ル ホン 鼠 の 代 り に 関 フ タ ロ シ アニンブル - 1.0 pp m を 用 い た も の (比 数 例 7) 、 酢 酸コ パ ル ト (コ パ ル ト と し て 2 pp m) を 用 い た も の (比 数 例 8) を 第 2 袋 に 示 し た 。

- 16-

アントラキノン系でも受合末期に緩加したものは色相改替効果が少ない上、微量が出する。DEGが少ないとボトルの透明性が低下し、又剪断発熱のためか、AAが高目となる。逆にDEGが多すぎると紹分深のため、色相が悪化し、AAも高い。他の関色刺では金属が極微口ではあるが検出される。

特許出願人 帝 人 株 式 会 社代 理 人 弁理士 前 田 姊 婦

* 核出展界 2.5pb

—227—

- 18-